### **DIAMINE DERIVATIVE**

Patent number:

JP2003183286

**Publication date:** 

2003-07-03

Inventor:

OTA TOSHIHARU; KOMORIYA SATOSHI; YOSHINO TOSHIJI; UOTO KOUICHI; NAKAMOTO ARIYOSHI; NAITO HIROYUKI; MOCHIZUKI AKIYOSHI; NAGATA

TSUTOMU; SUGANO HIDEYUKI; OGINOYA NORIYASU; YOSHIKAWA KENJI; NAGAMOCHI

MASATOSHI; KOBAYASHI SHOZO

Applicant:

DAIICHI SEIYAKU CO

Classification:

- international: A61K31/437; A61K31/444; A61K31/4545; A61P7/02;

C07D513/04; A61K31/4353; A61K31/4427; A61K31/4523; A61P7/00; C07D513/00; (IPC1-7): C07D513/04; A61K31/437; A61K31/444; A61K31/4545;

A61P7/02

- european:

Application number: JP20010398959 20011228

Priority number(s): JP20010398959 20011228; JP20010311909 20011009

Report a data error here

#### Abstract of JP2003183286

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a compound having activated blood-coagulative factor X inhibitory effect and thus useful as a prophylactic and/or a therapeutic agent for cerebral infarction, cerebral embolism, myocardial infarction, stenocardia, pulmonary infarction, pulmonary embolism, Buerger's disease, deep venous thrombosis, disseminated intravascular coagulation syndrome, thrombopoiesis after replacing artificial valve/joint, thrombopoiesis and reobstruction after restoring blood circulation, systemic inflammatory reaction syndrome (SIRS), multiorgan dysfunction (MODS), thrombopoiesis in extracorporeal circulation, or coagulation in blood collection.

SOLUTION: This compound (a salt thereof, solvate thereof, N-oxide thereof) is shown by the general formula (1): Q<SP>1</SP>-Q<SP>2</SP>-T<SP>0</SP>-N(R<SP>1</SP>)-Q<SP>3</SP>-N (R<SP>1</SP>)-Q<SP>3</SP>-N (R<SP>2</SP>)-T<SP>1</SP> and R<SP>2</SP>are each H or the like; Q<SP>1</SP>is a (substituted) saturated or unsaturated 5- or 6-membered cyclic hydrocarbon group or the like; Q<SP>2</SP>is a single bond or the like; Q<SP>3</SP>is the group (a) (wherein, Q<SP>5</SP>is a 1-8C alkylene group or the like); and T<SP>0</SP>and T<SP>1</SP>are each cabonyl or the like].

COPYRIGHT: (C)2003,JPO

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19) 日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-183286 (P2003-183286A)

(43)公開日 平成15年7月3日(2003.7.3)

(51) Int.Cl. <sup>7</sup>	識別記号	FΙ		テーマコード(参考)
C 0 7 D 513/04	3 4 3	C 0 7 D 513/04	3 4 3	4 C 0 7 2
A 6 1 K 31/437		A 6 1 K 31/437		4 C 0 8 6
31/444				
31/4545		31/4545		
A61P 7/02		A 6 1 P 7/02		
		審查請求 未請求	諸求項の数23	OL (全284頁)
(21)出願番号	特願2001-398959(P2001-398959)	(71)出願人 000002	2831	
		第一氢	<b>薬株式会社</b>	
(22)出願日	平成13年12月28日(2001.12.28)	東京都	中央区日本橋3	丁目14番10号
		(72)発明者 太田	敏晴	
(31)優先権主張番号	特願2001-311909(P2001-311909)	東京都	江戸川区北葛西	1丁目16番13号 第
(32)優先日	平成13年10月9日(2001.10.9)	一製薬	株式会社東京研究	究開発センター内
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者 小森名	: 聡	
		東京都	江戸川区北葛西	1丁目16番13号 第
		一製薬	株式会社東京研究	究開発センター内
		(74)代理人 100068	3700	

## 最終頁に続く

### (54) 【発明の名称】 ジアミン誘導体

### (57)【要約】

【課題】 脳梗塞、脳塞栓、心筋梗塞、狭心症、肺梗塞、肺塞栓、バージャー病、深部静脈血栓症、汎発性血管内凝固症候群、人工弁/関節置換後の血栓形成、血行再建後の血栓形成および再閉塞、全身性炎症性反応症候群(SIRS)、多臟器不全(MODS)、体外循環時の血栓形成または採血時の血液凝固の予防剤および/または治療剤として有用な活性化血液凝固第X因子阻害作用を示す化合物を提供する。

【解決手段】 一般式(1)

【化1】

[式中、「RY およびでないないない。」は「大学」では、Q 似置換基を有することもある飽和もしくは不飽和の5~6 員の環状炭化水素基などを、Q<sup>2</sup>は単結合などを、Q<sup>3</sup>は下記の基

【化2】



(基中、 $Q^5$ は炭素数  $1\sim 8$  のアルキレン基などを示す。)を、 $T^0$ 及び $T^1$ はカルボニル基などを示す。〕で表される化合物、その塩、それらの溶媒和物またはそれらのN-オキシド。